COMPOSITION FOR LONG-ACTING PREPARATION AND ITS PRODUCTION

Patent number:

JP2292229

Publication date:

1990-12-03

Inventor:

WATANABE KEIKO; TAKAOKA KAZUKO; TANIMOTO

MARIKO; TAKAKURA ISAMU

Applicant:

TOYAMA CHEMICAL CO LTD

Classification:

- international:

A61K9/16; A61K47/32; A61K47/38

- european:

Application number: JP19890113688 19890508 Priority number(s): JP19890113688 19890508

Report a data error here

Abstract of JP2292229

PURPOSE:To obtain the subject composition consisting of crystalline and slightly soluble basic drug, higher fatty acid, enteric high polymer and surfactant, having no problem to stability of drug with a high reappearance and capable of providing uniformal effectiveness. CONSTITUTION:The composition consisting of (A) crystalline and slightly soluble basic drug (e.g. nicardipine) or salt thereof, (B) higher fatty acid, preferably 12 to 18C higher fatty acid which is solid at ordinary temperature and 0.3 to 16 times by weight based on the ingredient A, (C) enteric high polymer, e.g. methacrylic acid-(meth)acrylic acid ester copolymer 0.3 to 16 times by weight based on the ingredient A and (D) surfactant, preferably nonionic surfactant 0.002 to 2 times by weight based on the ingredient A. Blend ratio of the ingredient A is 5 to 50wt.%, preferably 10 to 30wt.%. The abovementioned four ingredients are kneaded in prescribed weight ratio, pulverized and uniformed to prepare the abovementioned composition.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BLANK PAGE

⑲ 日 本 国 特 許 庁 (J P)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

9公開 平 2 - 292229 9公開 平 成 2 年 (1990)12月 3 日

⑤lnt. Cl. 5
A 61 K 47/32
9/16
47/38

識別記号

庁内整理番号 7624-4 C

C 7624-4C U 7624-4C C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 12 (全7頁)

❷発明の名称

持続性製剤用組成物およびその製造法

②特 顧 平1-113688

匈出 願 平1(1989)5月8日

⑩ 発明者 渡辺 ⑩ 発明者 髙岡 啓 子

富山県富山市栗島町 3-14-51-7 富山県高岡市大坪町 3-9-44

@発明者 髙岡

和子

富山県上新川郡大山町三宝荒屋691-13

@ 発明者 谷本 真 @ 発明者 高 倉

富山県富山市任海753

⑦出 顯 人 富山化学工業株式会社

東京都新宿区西新宿3丁目2番5号

明細音

- 1. 晃明の名称
 - 持続性製剤用組成物およびその製造法
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に 対してそれぞれ重量比で 0.3~16倍の高取脂 肪酸、 0.3~16倍の腸溶性高分子および 0.002~2 倍の界面活性剤からなる特線性質 剤用組成物。
 - (2) 高級脂肪酸が炭素数12~16の脂肪酸である 特許請求の範囲第(1)項記載の持続性製剤用 組成物。
 - (3) 観音性高分子がメタクリル酸ーメタクリル 酸エステルコボリマー、メタクリル酸ーア クリル酸エステルコボリマー、 セルロース サクシネート類、 セルロースフタレート類 およびカルボキシメチルセルロース 類から 退ばれる 1 程または 2 種以上の顕溶性高分 子である特許語 求の範囲第(1)または (2) 実 記載の行動性質利用組成物。

- (4) 界面活性剤が非イオン性界面活性剤である 特許銀束の範囲第(1)~(3)項 いずれかの項 記載の特殊性製剤用組成物。
- (5) 結晶性の舞器性製器性要物またはその塩が 結晶性のニカルジピンまたはその塩である 特許請求の範囲第(1)~(4)項 いずれかの項 記載の特誌性製剤用組成物。
- (6) 持続性製剤用組成物の剤形が類粒剤、細粒剤またはカブセル剤である特許請求の延囲 第(1)~(5)項 いずれかの項記載の持続性製剤用組成物。
- (7) 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に 対してそれぞれ重量比で 0.3~16倍の高級脂 助敏、 0.3~16倍の凝溶性高分子および 0.002~2 倍の界面活性剤を積合した後、粉 砕、 ついて、整粒することを特徴とする持 硬性製剤用組成物の製法。
- (8) 高級組動数が炭素数12~18の超勘数である 特許請求の範囲第(7)項記載の持続性製剤用

特開平2-292229(2)

組成物の製法。

- (§) 顕溶性高分子がメタクリル酸ーメタクリル 酸エステルコボリマー、メタクリル酸ーア クリル酸エステルコボリマー、セルロース サクシネート類、セルロースフタレート類 およびカルボキシメチルセルロース類から 選ばれる L 程または 2 程以上の 陽溶性高分 子である特許請求の範囲第(7)または(8)項 記載の持続性製剤用組成物の製法。
- (10)界面活性剤が非イオン性界面活性剤である 特許請求の範囲第(7)~(9)項いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物の製法。
- (11)結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩が 結晶性のニカルジピンまたはその塩である 特許請求の範囲第(7)~(10)項いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物の製法。
- (12)持続性製剤用組成物の剤形が顕粒剤、細粒 剤またはカブセル剤である特許請求の範囲 第(7)~(11)項いずれかの項記載の持続性製 剤用組成物の製法。

58-116414号および問63-174929号には、ニカルジピンの有機溶媒溶液にある種の高分子物質を添加した後、担体の存在下に項籍乾燥、吸着またはコーティングを行うことを特徴とする無定形ニカルジピンを含む持続性製剤が記載されている。これらはいずれもニカルジピンを無定形化して用いる点に特徴がある。

このように難溶性塩基性薬物の1つであるニカルジピンでは、 無定形ニカルジピンを持続性製剤に用いることが知られている。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、一般に無定形化された薬剤を含有する 製剤には聴じて、 及期的な物性の安定性、 製造の 業績さおよび経済性に問題がある。 具体的には、 無定形ニカルジピンの製造はきわめて 類類で、 か つ、 薬物の結晶化による溶出性の変化や薬物の安 定性などの問題がある。 たとえば、 ボールミ お粉 砕によって無定形化を行う場合、 ボールと結晶と の問突が無定形化のほ 速段時であるから、 かなり の長時間を要する上、 残存結晶が極晶となって結

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本見明は、題における溶解度が低いため持続性型剤化が困難であった難溶性塩基性薬物またはその塩の持続性製剤用組成物およびその間便な製法に関する。

而して、本発明の目的は、結晶性の難溶性塩基性張物またはその塩、高級脂肪酸、緩溶性高分子および界面活性剤からなる持続性製剤用組成物並びにその簡便な製法を提供することにある。

「従来の技術】

題における溶解皮が極めて低い難溶性塩基性薬物またはその塩は、そのままでは、持続性製剤に使用するには適していない。そこで、こうした問題を解決するためにいくつかの文献が知られている。たとえば、特公昭59-48810号には、難溶性塩粧性薬物の1つであるニカルジピンを、ボールミル粉砕または振動ボールミル粉砕することにより無定形化し、発管吸収を改善した持続性組成物が記載されている。さらに、特開昭56-49314号、同

晶化が起こるおそれがある。また、溶媒除去法に よって無定形化を行う場合、 製品中の残留溶媒を 減少させるため長時間を要する乾燥工程が必要な ほか、除去される溶媒による環境汚染にも配慮す る必要があるなど、繁雑で不経済である。 また、 長期間にわたって無定形状態の維持をはかるため、 棄物と相容性のある高分子を数倍添加するのが通 常であり、その結果不必要に製剤のサイズが大き くなるなどの欠点もある。 さらにこれらの無定形 ニカルジピン製剤には、 薬物の適切な放出制御性 を持たせるために程々の添加物が加えられている が、その多くは医薬製剤分野で繁用される高分子 であり、 通常これらは水分を含んでいる。 この水 分が無定形化合物の化学的安定性や無定形状態の 維持に大きな影響を及ぼすことは当業者には周知 の事実である。

[課題を解決するための手段]

本発明者らはかかる従来技術の欠点を解決する ことを目的として数度検討した結果、 結晶性の難 密性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩

特閒平2-292229(3)

基性薬物またはその塩に対してそれぞれ重量比で 0.3~16倍の高級脂肪酸、 0.3~16倍の弱溶性高分子および 0.002~2倍の界面活性剤を飲合した後、粉砕、ついで、整粒することにより、 きわめて簡便に、 安定で持続放出性に優れた難溶性塩基性薬物の持続性製剤用組成物が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

つぎに、本発明について許述する。

)

本発明における結晶性の難溶性塩基性薬物とは、 沙脂塩基またはその酸付加塩の人工調液(日本薬 局方第11改正、 耐壊試験法に記載されている第2 液)に対する溶解度が 0.1~300με/a1程度であり、 かつ酸付加塩を形成する塩基性基を有する薬物を 意味し、 たとえば、 結晶性のニカルジピン、 ジ ツ ダモール、 ジルチアゼム、 ジアゼバム、 ケ ト チ フェン、 ジソビラミト、 クロルフェニラミンは 切 ジフェンヒドラミンなどが挙げられる。 酸付加 塩を形成する酸としては、 医薬として許容 むであれば特に限定されないが、 たとえば、 職故、 塩酸およびリン酸などの無機酸: メタンスルホン

ストレイン酸、 パルミトレイン酸、 オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、 エイコセン酸、 段油酸 およびエイコサトリエン酸などが; オキシ脂肪酸としては、 たとえば、 リシノール酸およびジオキシステアリン酸などが; 並びに分枝脂肪酸としては、 たとえば、 メチルパルミチン酸などが挙げられる。これらの高級脂肪酸のうち、 常语で固体の炭素数12~18の高級脂肪酸が好ましい。

本発明で用いられる国際性高分子としては、 たとえば、 メタクリル酸ーメタクリル酸エステルコポリマー、 メタクリル酸ーアクリル酸エステルココポリマー、 セルロースサクシネート 類、 セルロース 類などが挙げられ、 また、 これらを必要に じて 1 種または 2 程以上組み合わせて用いてもよい。 具体的には、 メタクリル酸ーメタクリル 酸エステルコポリマーとしては、 メタクリル酸 エステリル 数メチルコポリマーとしては、 たとえば、 メタクリル

超およびp-トルエンスルホン酸などのスルホン 酸; 並びにクエン酸、フマル酸およびマレイン酸 などの有機酸などが挙げられる。

また、構造上は阿性物質であるが、酸性基の射 健定数が小さく、事実上塩基のような物性を示し、 その酸付加塩および阿性物質の人工品液(日本照 局方第11改正、 超速試験法に記載されている第2 液)に対する溶解皮が 0.1 から300μ g/g/程度であ る薬物、たとえば、トスフロキサシンのようなビ リドンカルボン般系要物にも本発明を適用できる。

本発明で用いられる高級脂肪酸としては、 炭素数12~22の高級脂肪酸であればすべて使用する ことができ、たとえば、 直級飽和脂肪酸、 直级 不飽和脂肪酸、 本キシ脂肪酸 および 分岐脂肪酸 などが 挙げられ、また、これらを必要に応じて 1 種 または 2 種以上組み合わせて用いてもよい。 具体的には、 直域飽和脂肪酸としては、 たとえば、 ラウリン酸、 ミリスチン酸、 パルミチン酸、 ステアリン酸、 アラキン酸およびベヘン酸 などが; 直鎖 不飽和脂肪酸としては、 たとえば、 ドデセン酸、 ミリ

酸-アクリル酸メチルコボリマー(商品名: オイドラギット L-100) およびメタクリル酸-アクリル酸エチルコボリマー(商品名: オイドラギット L-100-55) (以上、ローム・アンド・ファーマ社製) などが: セルロースサクシネート類としては、たとえば、ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサクシネート(商品名: AQOAT)などが: セルロースフタレート類としては、 たとえば、ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート(商品名: HP-55およびHP-50)(以上信題化学社製)などが: 並びにカルボキシメチルセルロース類としては、たとえば、カルボキシメチルエチルセルロース[商品名: CKEC(フロイント産菜社型)1 などが挙げられる。

本発明で用いられる界面活性剤としては、 アニオン性、 非イオン性、 カチオン性および両性の界面活性剤が挙げられ、 また、 これらを必要に応じて 1 種または 2 種以上を組み合わせて 用いて もよい。 具体的には、 アニオン性界面活性剤としては、たとえば、 ラウリル度酸ナトリウム (商品名:

特開平2-292229(4)

NIKKOL SLS)およびポリオキシエチレン(10)ラウ リルエーテルリン酸ナトリウム(商品名: KIKKOL

DLP-10) (以上、日光ケミカルズ社製) など が; 非イオン性界面活性剤としては、 たとえば、 ポリオキシエチレン(40)モノステアレート(商品 名: NIKKOL HYS-40)、ポリオキシエチレン(9)ラ ウリルエーテル (商品名: NIKKOL BL-9EX)、ポ リオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレエート (商品名: NIKKOL TO-10) (以上、日光ケミカル ズ 社製) およびポリオキシエチ レン(105)ポリオキ シプロピレン(b)グリコール【商品名: PEP101(フ ロイント産業社製)]などが; カチオン性界面活 性刺としては、 たとえば、 塩化ステアリルトリメ チルアンモニウム [商品名: NIKKOL CA-2465 (日 光ケミカルズ社製)〕などが、並びに両性界面活 性刺としては、たとえば、 レシチンおよびラウリ ルジメチルアミノベタイン [商品名: NIKKOL AH-301(日光ケミカルズ社製)] などが挙げられ る。 これらの界面活性剤のうち、 非イオン性界面 活性剤が好ましい。

剤、 たとえば、 軽質無水ケイ酸などを加えて固形 化をはかることによって持続性 製剤用組成物を得 ることができる。

なお、 結晶性の難溶性塩基性 薬物またはその塩の粉砕は、 大きな結晶粒子が混入するのを防ぐためであり、特に放粉砕は必要なく、 ハンマー型粉砕 概で達成される通常の粒度が得られればよい。

また、冷却後の粉砕は、整粒の目的で通常使用される粉砕機、トーネードミルまたはフラッシュミルなどを使用することができる。

つぎに、配合量について説明する。

以下に記す配合比は、組成物全体に占める数配合物の重量比を表わす。

結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩の配合 量は、その薬物の薬効発現量や溶解度に合わせて 任意に選択でき、過常、全製剤に対して重量比で 5~50%、好ましくは、10~30%である。

高級語助設および風容性高分子の配合量は、 結 品性の難溶性塩基性薬物またはその塩に対して、 型量比でそれぞれ 0.3~16倍、 好ましくは、 それぞ つぎに、本発明の持続性製剤用組成物の製法について説明する。

本発明の代表的な製法における実施態様は、 粉 砕した結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に対して それぞれ重量比で0.3~16倍の高級脂肪酸、0.3~ 16倍の風溶性高分子および0.002~2倍の界面活性 剤を競合した後、 当該分野で知られる粉砕、 つい で、 整粒 することによって持続性製剤用組成物を 得るものである。 この際、 好ましい風様としては、 常温で開作の農業数12~18の高級脂肪酸を用い、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 該高級 脂肪酸、 腸溶性高分子および界面活性剤を、 該高 級脂肪酸の融点付近の温度に加熱し、 そのものの 溶験下に線合した後、冷却して固化させ、 ついで これを粉砕、整粒して製造する態根が挙げられる。 また、 組成物全体をあらかじめ所望粒度に遺粒 した後、 転動状態下に加熱して高級脂肪酸を軟化、 溶融させ、 持続性製剤を得ることもできる。

高級脂肪酸が常温で液体の場合は吸油性の気形

れ1~5倍であり、より好ましくは、高級脂肪酸1~4倍、陽溶性高分子1.3~5倍である。高級脂肪酸を 陽溶性高分子より多く使用すると、日本薬局方乳 11改正、超短試験法に配載されている第2液にお ける溶出性の悪化や整粒後の粒子同士の固對が見 られる場合があるので、一般には高級脂肪酸を弱 溶性高分子より少な目に用いたほうがよい。また、 張物が水分に不安定な場合はあらかじめ陽溶性高 分子を乾燥して使用することもできる。

なお、 酸付加塩の薬物にアニオン性界面活性剤を組み合わせると界面活性作用が低下するなど、 配合上間題となることがあるので、 薬物との組み合せを適宜選択して使用する。

界面活性剤の配合量は、結晶性の難溶性塩基性 薬物またはその塩に対して重量比で0.002~2倍、 好ましくは、0.016~0.5倍である。

このようにして得られる組成物は、 そのまま、 あるいは必要に応じて、 持級放出性に影響をおよ ほさない範囲で、 通常、 持続性 製剤用組成成分に 用いられる乳糖などの餌形剤、 クエン酸トリエチ

特閒平2-292229(5)

ルなどの可塑剤、ステアリン酸マグネシウムなど の耐電気防止剤並びにクエン酸およびフマル酸な どの燥味剤などを1種または2種以上常法によっ て添加することもできる。

加熱温度は、高級脂肪酸が軟化あるいは溶酸して終合状態が実現できれば特に制限はされないが、 退常、40~90℃が好速である。

数合装置としては、ニーダーまたはヘンシェル ミキサーなどの通常の機械が使用できる。

このようにして得られる持続性製剤用組成物は、 逐常知られているどのような剤形にも常法によっ て調製できるが、 好ましい剤形としては、 類粒剤、 細粒剤またはそれらをハードゼラチンカブセルな どに充填して得るカブセル剤などが挙げられる。

つぎに、本発明の持接性製剤用組成物からの難溶性塩基性薬物の溶出、本発明持続性製剤用組成物の安定性および血中濃度に関する試験について述

(1) 溶出試験

日本要局方溶出試験法に記載されているバド

(3)ピーグル犬経口役与実験

ビーグル犬(独、体重9~10Kg)を1群3匹用い、被検持続性製剤用組成物を充填したカブセル剤を、一夜絶食体、経口投与した。投与1.2.4.6 および8時間後に、それぞれ、削肢静脈よりは血し、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法で、塩酸ニカルジビンの含量を定量し、ニカルジビンの血消中濃度を求めた。

その結果を、図ー4に示す。

なお、実施例 1 の持続性製剤用組成物は、塩酸ニカルジピンとして 200mg/匹を、実施例 2. 5 および 7 は、塩酸ニカルジピンとして 100mg/匹を投与した。

これらの結果から、本発明組成物は人工過渡に おける部出性が優れており、またきわめて安定で あり、さらにまた反時間に渡り安定した薬物の血 中濃度を維持し、持続性製剤用組成物として優れ ていることが切らかである。

(実施例)

つぎに本見明を実施例によりさらに詳細に説明

ル法(100 rpa)で、実施例1~13で得られた持続性製剤用組成物の溶出試験を行った。具体的には、塩酸ニカルジピン10 mg を含む持続性製剤用組成物を、日本薬局方崩壊試験法に記載されている第2 液 800 mlに、37±0.5℃に保ちながら添加し、添加10分後、30分後、1時間後、2時間後および3時間後に、それぞれサンプリングを行った。サンプリング液をメンプランフィルター(0.3μm)で減過し、濾液1mlを分取した後、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法で塩酸ニカルジピンの含量を定量し、溶出率を求めた。

その結果を、図1~3に示す。

(2)安定性試験

実施例1の持続性製剤用組成物を表-1に示す条件下で安定性試験を行った。

表 - 1 1 カ月の試験結果(ニカルジピンの残存率)

試験条件	40°C, 柏対湿度75%	60°C
実施例1の持続性 製剤用組成物	98.61	99.01

するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

なお、実施例において、商品名が使用されているが、それらの一般名は、つぎのとおりである。 関帝性高分子:

HP-55: ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタ レート(信越化学社製)

AQOAT: ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセ テートサクシネート(信延化学社製)

CMEC: カルボキシメチルエチルセルロース (フロイント産業社製)

オイドラギット L-100: メタクリル酸ーアクリル 酸メチルコポリマー(ロ ーム・アンド・ファーマ 社製)

界面话性剂;

NIKKOL MYS-40: ポリオキシエチレン(40)モノステ アレート(日光ケミカルズ社製)

NIKKOL 70-10: ポリオキシエチレン(20)ソルビタ ンモノオレエート (日光ケミカル

特閒平2-292229(6)

ズ社製)

NIKKOL BL-9EX: ポリオキシエチレン(5)ラウリル エーテル(日光ケミカルズ社製)

実施例1.

83メッシュのよるいで鶴通した塩酸ニカルジピン45、ステアリン酸76、NIRKOL MYS-40 0.5gおよび MP-55 8.5gを均一になるよう混合させる。ついで、この混合物を約80'Cまで加熱し、ステアリン酸の溶酸下に練合する。冷却、固化させた後、解砕して、30メッシュのよるいで銅通し、83メッシュのよるい上に空まる粒度の持続性型烈用組織特を得る。

実施例 2.

脳溶性高分子として実施例1のHP-55 8.5gのかわりに、 オイドラギット L-100 8.5gを用いて実施例1 と同様に操作し、持続性製剤用組成物を得る。 実施例3.

高級 脂肪酸 として実施例 2 のステアリン酸 7gのかわりにラウリン酸 7gを用いて、約50°Cまで加熱し、実施例 2 と同様に操作し、持続性製剂用組成

0.5gのかわりにNIKKOL BL-9EX 0.5gを用いて、 実施例 5 と同様に操作し、 持続性製剤用組成物を得る。

実施例9~13.

高級脂肪酸として、 実施例 2 のステアリン酸 7g のかわりに、 表 - 5 の高級脂肪酸を加えた後、 さ ちに、 表 - 5 の 路溶性高分子および界面活性剤を 加え、 実施例 2 と同様に操作して、 表 - 5 に示す 実施例 9 ~ 1 3 の特殊性質剤用組成物を、 それぞ れ得る。

表-5

实施FNo	批消性 塩基性薬物		題溶性高分子	界面活性剤
実施例9	塩酸ニカルジピン	ステアリン酸	オイドラギット L-100	HIKKOL HYS-40
	4g	6g	9.5g	0.5g
実施例10	塩酸ニカルジピン	ステアリン酸	オイドラギット L-100	HIXXOL MYS-40
	4g	5g	10.5g	0.5g
英距例[]	塩酸ニカルジピン	ステアリン政	オイドラギット L-100	NIXXOL MYS-40
	4g	8g	8.5g	0.5g
実施伊(12	塩酸ニカルジピン	ステアリン紋	オイドラギット L-100	NIKKOL MYS-40
	4g	14g	17g	1.0g
英距例13	塩酸ニカルジピン 4g	ステアリン証 14g	AQOAT 17g	HIKKOL HYS-40 1.0g

物を得る。 実施例 4.

高級脂肪酸として実施例1のステアリン酸7gのかわりにパルミチン酸7gを用いて、約70°Cまで加熱し、実施例1と同様に操作し、持続性製剤用組成物を得る。

実施例 5.

顯溶性高分子として実施例1のHP-55 8.5gのかわりにAQDAT 8.5gを用いて、実施例1と同様に抵作し、持続性製剤用組成物を得る。

夹施例 6.

実施例7.

界面活性剤として実施例 5 の NIKKOL NYS-40 0.5gのかわりに NIKKOL 70-10 0.5gを用いて、実施例 5 と同様に操作し、持続性製剤用組成物を行る。実施例 8.

界面活性剤として実施例5のNIKKOL MYS-40

[発明の効果]

本発明の持続性製剤用組成物は組成の多くを水に舞溶性の高級脂肪酸が占めるため、製造に際して水や有機溶媒を必要としないので薬物の安定性に問題がない。また、コーティングなどの複雑な操作を必要としないので、再現性が高く、均質な結果が簡便に得られる。さらに、本発明製法によれば、異溶性塩基性薬物を無定形に変化させる必要がないため、ボールミル粉砕または溶媒除去法

のような無定形への操作に伴う欠点がない。 4. 透面の簡単な説明

図1~3は実施例1~13で得られた塩酸ニカルジピンの持続性製剤用組成物の溶出試験の結果を示す。

図4は実施例1、2、5 および7 で得られた塩 酸ニカルジビンの持続性製剤用組成物をビーグル 犬に投与した場合のニカルジビンの血清中濃度推 移を示す。

(以下余白)

図1 塩酸ニカルジピンの持続性製剤用組成物の 溶出試験結果

●:実施例1の組成物 ▲:実施例3の組成物

○:実施例2の組成物 ≤:実施例4の組成物

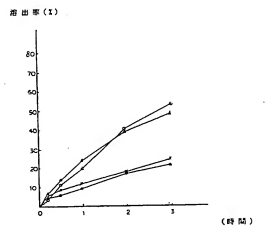
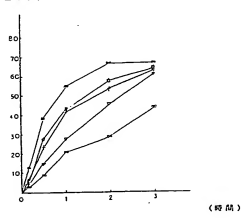


図3 塩酸ニカルジピンの持続性製剤の 溶出試驗結果

--:実施例12の組成物 ョ:実施例9の組成物 +:実施例10の組成物 σ:実施例13の組成物 ⇒:実施例11の組成物



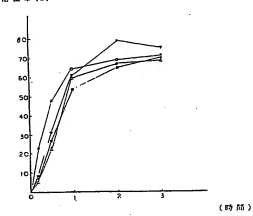


特開平2-292229(7)

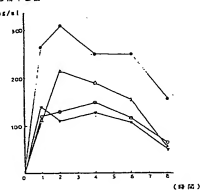
図2 塩酸ニカルジピンの持続性製剤用組成物の 溶出試験結果

> ▼:実施例 5 の組成物 _ △:実施例 7 の組成物 c:実施係6の組成物

泊出率(1)



▼1実施例 5 の組成物(塩酸ニカルジピンとして 100mg/匹を投与) ▲:実施例7の低成物(塩酸ニカルジピンとして 100mg/匹を投与)



BLANK PAGE

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

BLANK PAGE